

Country:

JP Japan

Kind:

Inventor(s): ARAUME KIYOSHI NÁGASAKI YOSHIO

Applicant/Assignee: Inquire Regarding Licensing

SHIN ETSU CHEM CO LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Issued/Filed Dates:

Dec. 11, 1981 / May 19, 1980

Application Number:

JP1980000066134

IPC Class:

A61K 9/20; A61K 31/715;

Priority Number(s):

May 19, 1980 JP1980000066134

Abstract:

Purpose: The titled tablet disintegrating quickly in water, providing a full belly feeling short time after medication, obtained by tableting a blend of granules consisting essentially of glucomannan and a disintegrator.



Constitution: A blend comprising granules consisting essentially of glucomannan and a disintegrator (e.g., starch, powder cellulose, CMC, etc.) is tableted, to give an easily distensible glucomannan tablet. The granules consisting essentially of glucomannan is obtained by a method wherein powder glucomannan is blended with a solvent (e.g., water, ethanol, etc.) or a paste solution (e.g., starch, gelatin, gum arabi, etc.) are granulated, fluidized bed granulating, etc. The amount of the disintegrator in the titled tablet is preferably 10W100wt% based on grunules. The tablet is quickly disintegrated and swelled in the stomach to give a full belly feeling in a short time.

COPYRIGHT: (C)1981,JPO&Japio

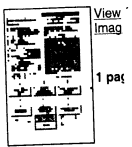
See a clear and precise summary of the whole patent, in understandable terms.

Family: Show known family members

Other Abstract Info: CHEMABS 096(16)129795Z

Foreign Show the 1 patents that reference this one

References:







Nominate this for the Gallery...

Subscribe | Privacy Policy | Terms & Conditions | FAQ | Site Map | Help | Contact Us © 1997 - 2002 Delphion Inc.

B(4-C2, 12-J2, 12-M11) 3 SHIE 19:05.80 B05 06728 E/04 * 35 6161-319 SHINETSU CHEM IND KK 19.05.80-JP-066134 (11.12.81) A61k-09/20 A61k-31/71 Easily swellable glucomannan tablets - contg. a disintegrating agent, to give full stomach feeling rapidly

Easily swellable glucomannan tablets are obtained by formulating a mixture of (a) granules comprising mainly glucomannan and (b) a disintegrator into tablets.

USE /ADVANTAGE

Glucomannan is known to be useful as a drug for giving a feeling of full stomach. Known glucomannan tablets have drawbacks in that they require a long time for giving a feeling of full stomach after administration, because their swelling velocity in the stomach is very slow. The present glucomannan tablets disintegrate rapidly in the stomach and glucomannan tablets disintegrate rapidly in the stomach and swell in a short time after administration, thereby rapidly giving a feeling of full stomach.

DETAILS Examples of the disintegrators are starch, powdery cellulose, microcrystalline cellulose, carboxymethyl cellu-lose, calcium carboxymethyl cellulose and hydroxypropyl cellulose. These disintegrators are used in amt. 3-200,

pref. 10-100 wt.% based on the glucomannan granules.

The glucomannan granules can be prepared by kneading powdery glucomannan opt. together with gum arabic, methyl cellulose, hydroxypropyl cellulose, hydroxypropyl cellulose, sodium carboxymethyl cellulose and/or sodium alginate in a solvent (e.g. water, methanol, ethanol, isopropyl alcohol), and sieving the resultant granules.

A mixture (30 parts) of water and ethanol (5:5 by weight) was added to powdery glucomannan (100 parts). The mixture was kneaded in a mixer and granulated with a 16-mesh siever. The resultant granules were dried at 60°C for 5 hours and classified with a 20-mesh siever to give desired hours and classified with a 20-mesh siever to give desired

granules.

The glucomannan granules (70 parts), microcrystalline cellulose (30 parts) and finely divided rice wax (3 parts) were mixed well and formulated into tablets (600 mg.per tablet, 13 mms). The tablets showed hardness of 5-8. (5ppW33).

J56161319

(19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭56—161319

①Int. Cl.³ A 61 K 9/20 # A 61 K 31/715 識別記号

ADP

庁内整理番号 7057-4C 6617-4C 砂公開 昭和56年(1981)12月11日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

匈易膨潤性グルコマンナン錠剤

頭 昭55-66134

願 昭55(1980)5月19日

70発 明 者 荒梅清

②特

22出

鴻巣市宮前428-2

仰発 明 者 長崎良男

上尾市南560—101

⑪出 願 人 信越化学工業株式会社

東京都千代田区大手町2丁目6

番1号

個代 理 人 弁理士 山本亮一

1. 発明の名称

易膨潤性グルコマンナン錠剤

- 2. 特許請求の範囲
 - グルコマンナンを主体とする粒状物と崩壊剤 とからなる配合物を打錠してなる易膨潤性グル コマンナン錠剤。
 - 2. 前記崩壊剤がデンブン、粉末セルロース、微 結晶セルローズ、カルボキシメチルセルロース、 カルボキシメチルセルロースカルシウム、低麗 検度ヒドロキシブロビルセルロースから避ばれ る1種もしくは2種以上である特許請求の範囲 第1項記載の易膨脹性グルコマンナン錠剤。
 - 3. 前記グルコマンナンを主体とする粒状物がグルコマンナン粉末を溶剤または糊剤溶液を用いて顆粒状としたものである特許請求の範囲第1項記載の易膨制性グルコマンナン錠剤。

4. 前記糊剤溶液がデンブン、ゼラチン、アラビ アゴム、メチルセルロース、ヒドロキシブロビ ルメチルセルロース、ヒドロキシブロビルセル ロース、カルボキシメチルセルロースナトリウ ム、アルギン酸ナトリウムから選ばれる1種も しくは2種以上の溶液である特許請求の範囲第 3 項配載の易能圏性グルコマンナン錠剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は易膨酷性グルコマンナン鰕部に関する ものである。

コンニヤク芋より抽出されるグルコマンナンは、 満腹感を与える服用剤として公知のものであるが、 この粉末状物はそのままでは服用に不使であるの で、あらかじめ顆粒状物としたものがすでに提供 されている。しかし、この顆粒状物も一般の食品 を食べる代りにこのものを服用し満腹感を得ると いう感覚からすると、なお、満足されるべき形体

特開昭56-161319(2)

ではない。

このような感覚上の欠点を解決する手段として グルコマンナンを錠剤の形体とすることが考えられるが、グルコマンナンの粉粒状物を一般の医薬 錠剤等での打象法により錠剤としたものは、それがきわめて硬く、胃中での膨震速度が著しく遅い ため、服用後満腹腫が得られるまでにかなり長時 間かかるという問題点がある。

本発明者らはこの点にかんがみ、粉意研究を重ねた結果、グルコマンナン粉末をあらかじめ粒状物としたものに崩壊剤を配合したものを打綻して-得た錠剤は、水中での崩壊性が迅速であり、したがつてこのもを服用すると胃中ですみやかに崩壊 膨起し、短時間のうちに満服感が得られることを確認し、本発明を完成した。

ロース、ヒドロキシブロビルセルロース、カルボナトリウム、アルギンの脚剤の粉末をあらかじめ水、メタノール、イソブロルアルコール、タクノール、イソブロルエタン、も1、1、1、1・トリクロルエタン、セロンは2種以上との混合物によりなどの1種もしくは2種以上との混合物により、ついで公知の造粒方法によりの地域などを用いる神出造粒法、オシレーター、造粒機などを用いる神出造粒法、オシレーター、 な法により造粒する。

上記複鍵に解剤を加える方法の場合、グルコマンナン粉末と糊剤粉末との混合比はグルコマンナン粉末:糊剤粉末=10:0 ないし9:1とすることが適切であり、ついで使用される水とアルコールとの混合剤の場合比は水:アルコール=9:1 ないし1:9、とくには7:3 ないし

この錠剤製造にあたつては、まずグルコマンナン単独もしくはグルコマンナンと糊剤溶液との混合物をあらかじめ粒状としておく必要があり、このための方法としてはグルコマンナン粉末に適当な溶剤あるいは糊剤溶液を加えて混練し造粒する方法、あるいは流動層造粒法などがある。

上記前者の方法には適当なニーダーを用いてグルコマンナンの粉末あるいはグルコマンナン粉末とアラビアゴム、メチルセルロース、ヒドロキシブロビルセルロース、カルボキンメチルセルロースナトリウム、アルギン酸ナトリウムなどの粉末の1種もしてな2種以上の保合物に、溶剤として水とメタレール、エタノール、イソブロビルアルコールなどのアルコールの1種もしくは2種以上との混合物を加えて混練物を作る方法と、グルコマンナンの粉末にデンブン、ゼラチン、アラビアゴム、メチルセルロース、ヒドロキンプロビルメチルセル

3:7とすることが適切である。水の割合が多くなりすぎると混合物の粘着性が大きくなり造粒がきわめて困難となり、また水があまりに少なすぎると混合物に粘着性が不足するため造粒され難くなる。

この水とアルコールとの混合物の使用量については、グルコマンナン粉末の粒度、品種、あるいはグルコマンナンと糊剤との混合比、さらには最終的に得られる顆粒の大きさ、造粒方法等により異なるので、これを画一的に述べることはできないが、グルコマンナン粉末と糊剤との混合物100 重くのでは、この水とアルコールとの混合物を20~100重番部使用することがよい。

また混縁に物剤溶液を加える方法の場合、使用 する粉剤溶液の濃度および使用量は粉剤溶液の種 類、品種あるいは造粒方法さらには最終的に得ら れる顆粒の大きさにより異なるが、抑剤溶液の粘 度として2~1000センチポイズとなる糊剤の 濃度が好ましく、また使用量はグルコマンナン粉末100重単部に対する結合剤の量としておおむね0.1~5 製量部であることが適切である。

他方、粒状物は流動陽道粒法を採用することによっても製造することができるが、この方法においても前述の現練物を製造する場合と同様にグルコマンナンの粉末あるいはグルコマンナンと糊剤の混合物に溶剤をスプレーして造粒する方法と、グルコマンナンの粉末に糊剤溶液をスプレーして造粒する方法とがある。前者の方法の実施においてスプレーする溶剤は水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコールなどの1種もしばは2年以上が使用されるが、通常は水とアルコールの混合物が使用され、その混合比はおおむね水:アルコール=9:1ないし2:8とされ、とくには9:1ないし3:7の範囲が適切である。

後者の方法の実施において、グルコマンナン粉末と 末と糊割粉末との混合比はグルコマンナン粉末:

る粒状物の大きさは「第九改正日本薬局方、顆粒 剤、粒度の試験」にしたがつて試験を行ったとき 、12号ふるい(1410ミクロン)を全通し、 80号ふるい(177ミクロン)を通過するもの が全体の5%以下であることが望ましく、この粒 状物が小粒径のものになると得られる錠剤の膨潤 物性が悪くなる。

なお、この粒状物の製造にあたつては、必要に 応じてグルコマンナンもしくはグルコマンナンと 糊剤との程合物にその他希釈剤、着色剤、甘味料 、香料など各種の像加物を配合してから粒状物と してもよい。

本発明の方法は上述のようにして得た、グルコマンナンを主体としてなる粒状物に、崩壊剤を加え、ついで公知の方法により打錠することにより 目的の齢剤が得られるが、この際使用される崩壊 剤としてはデンブン、粉末セルロース、微結晶セルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボ

郷剤粉末=10:0 ないし9:1 が適切であり、ついでスプレーする 脚剤溶液はデンプン、ゼラチン、アラビアゴム、メチルセルロース、ヒドロキシブロピルメチルセルロース、ヒドロキシブロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、アルギン酸ナトリウムなどの 脚系の 粉末をあらかじめ水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、塩化メチレン、1,1,1ートリクロルエタン、セロソルプなどの1種もしくは2種以上の混合物に溶解し 糊剤溶液としたものをスプレーする。

さらに使用する脚剤溶液の露度および使用増は 糊剤の種類、品種によつて異なるが粉剤溶液の粘 度としておおむね2~200センチポイズとなる 糊剤の濃度が好ましく、また使用量はグルコマン ナン粉末100 重量部に対する糊剤の量としてお おむね01~5 重量部であることが適当である。

本発明に使用されるグルコマンナンを主体とす

キシメチルセルロースカルシウム、低値 押度 ヒドロキシブロビルセルロースがある。これらの崩壊 剤の使用 耐はその崩壊剤の複な、粒状物の大きさ、望まれる能圏特性などにより異なるが、一般には粒状物の重量に対して3~200重量%望ましくは10~100重量%の範囲で加えるのが適当である。この崩壊剤の添加量が少なすぎると、得られる錠剤の胀潤特性が十分でなく、逆に多すぎると粒状物の比率すなわちグルコマンナンの含有量が少くなつてしまい、錠剤の服用量の増大をまねくなどの不利を生じる。

なお、本発明においては上記削壊剤とともに、 必要に応じ、医薬品、タルク、ステアリン酸マグ オンウム、微粉末ワックスなどの滑沢剤、食用タ ール色素およびこれらのアルミニウムレーキ色素 などの着色剤、ショ糖、ソルビトールなどの甘味 料、アスコルビン酸などの酸味料、バニラエッセ ンス、メントールなどの香料を加えることは差し 支えない。

打錠の方法は従来公知のいずれの方法によつて もよく、たとえば単発打錠機またはロータリー打 錠機など種々のタイプの打錠機を用いて行えばよ

つきに、本発明の実施例をあげる。各例において部とあるのはすべて専量部を示したものであり、またグルコマンナン粉末は太陽ラード株式会社般で80メッシュ通過率100%、120メッシュ通過率50%のものを使用した。

実施例 1

グルコマンナンの顆粒A

グルコマンナン粉末100部をスーパーミキサーに仕込み、これに水ーエタノール混合 被(5:5 単量比)30部を加えて練合し、16メツシユふるい(目巾1130ミクロン)を用いて遊粒し、60℃で5時間送風乾燥し、20メツシユ(目巾864ミクロン)の

を用いて打錠し、直径13m、1錠当り600呼、エルウエカ硬度計による硬度5~8の錠剤を得た。これらの錠剤を、250mの水を入れた300mのトールビーカー中へ2錠づつ投入し、化粧品原料基準粘度測定法に準じ、回転粘度計、ブロックフィールド粘度計を用いる測定方法にしたがって、20ででの粘度測定を行い投入後、粘度の発現が最高となるまでの時間を測定したところ、つきのような結果を得た。

(処 方) (最高粘度発現時間)

処方1 (対敗例) 60 分以上

処方 2 (対胞例) "

処方 3 (対照例) "

処方4 (本発明) 10分~12分

対陥例ではいずれも最高粘度発現い間が60分以上であるのに対して、本発明によるものは最高粘度発現時間が短いこと換見すれば易膨鬱性であることが判る。

ふるいを用いて未通過部分を除去して得た蜘 粒。

如方1 (対照例)

グルコマンナン粉	末	•	•	•	•	•	•		1	0	0	徣
徴粉末ライスワツ	7	ス		•		•	•	•			3	郃
処方2 (対照例)												
グルコマンナン粉	末	•	•		•		•			7	0	部
微結晶セルロース			دا د	سد			:	•		3	0	部
(旭化成工業製、市	ŏī∙3	r. ,		٦.	N	,						
御粉末ライスワツ	7	ス	•	•	•	•	•	٠	٠		3	部
to to a contract the state of t												

処方3(対照例)

W ,	7,1	3	٠,	^,	ъ.,	,	•													
	1	N	7	7	ン	+	v	粒	ŧÝ.	A	•	•	•	•	•	•	1	0	O F	那
	彻	粉	末	ラ	1	ス	7	ッ	7	ス		•	•	•	•		•		3 f	歌
処	万	4	(本	発	朗)													
	1	r	7	7	ン	ナ	ン	帲	粒	A	•		•	•	•			7	0 1	部
	6	新	晶	, t	N		_	ス		•			•	•		•		3	0 1	部
	艁	粉	末	5	1	ス	ヮ	ッ	ク	z,						•	•		3	部

以上の4種類の処方で配合したものを単発打解機「

実施例 2

酸味料としてアスコルビン酸を加えた場合、アスコルビン酸が鋭細成形性を劣化するため、硬度が高く、しかも最高粘度発現時間の短い鏡剤を作ることが体離であるが、つぎの処方5および処方6に示すように本発明によれば十分に硬度があり、しかも最高粘度発現時間の短いグルコマンナン錠剤を得ることが可能である。

グルコマンナン顆粒 B

グルコマンナン粉末100部をスーパーミキサーに仕込み、これに水:エタノール=2:8混合溶剤にメチルセルロース(信越化学工業製、8M-15)を3強簧%で溶解した溶液を25部加えて練合し、ロータリー製造粒帯でスケリーン(目巾 0.8 mm)を用いて造粒し、60℃で5時間送風転換し、16メツシコ(目巾1130ミケロン)のふるいを用いて未通過部分を除去して得た類粒。

排開昭56-161319(5)

																																17	11771	PD 4	v	- 1	U	1 0	, 1	J (9	•	
処方	5	((本	. 4	ěij)															Ł	Ł ŧċ	49	方	5	Ħ	ţ	v	処	方	6	Ø	钇	台	1 20	を	掛	発	Ħ	鲊	後:	ż	
	7	ı	, ,	, -	7 >	, -	;	/ !	順	粒	A							5	0	部	A	月い	· 7	直	径	1	3	83	٠.		錠	当	1)	6	0	0	mg	න	錠	斜!	*	棏	
	7	, ,	ι =	, ,	νł	•	シ!	餕										1	5	部	ħ	٤.	٤	n	. 6	Ø	飯	4	1=	っ	درا	τ	•	ェ	N	ゥ	ェ	カ	硬	度	f†	1=	
	櫛	(#	៖ ត	1	t s	,	.	-	ス						•			3	0	部	Į	よる	4	度度		実	焼	6	1	٤	同	様	Ø	最	髙	粘	度	発	現	肝	間	Ø	
	果	Į.		8	唐														3	部	ŧ	則定	? &	: 17	· -	た	٤	ح	ろ		っ	ŧ	ഗ	鞊	果	を	得	た	•				
	_	_			•			.	e e	_	_				٠.												٠					(.	n :	ב ל	r.	(最	髙	占用	96		
			月 色 / -						5						•			0.	5	部						(;	处.	<i>T</i> i	,				カ	硬	度)		現	畤	剒)		
		١.	-	•	₹				•									٠.	•							-							_						٠	- 1			
	存	ŧ	9 3	k '	5 ·	1	ス	ワ	ッ	7	ス	·		•	•	•	•		3	部									発		•												
	,	: =	- •	;	I :	y	ŧ	v	ス						•	•	•	若	Ŧ	*				Ø	し方	ī 6		(≉	発	W.)		5	~	6		!	9 1	ያ ^	~]	1 2	: 4	}
処フ	5 6	j	(2	ķ.	発見	月)																																				
	2	ر ۲	ų:	: :	7	<u>ب</u>	ナ	×	賴	Ħ	. E	<u>.</u>		•	•			 5	0	澔	 						_	_					_		_			_	_				
	7	P ;	z :	J.	n	۲	ン	酸										1	5	部																							
	ă	数章	時色	R	4.	n	o	_	ス									3	0	部																							
	Ą	Į.			糖					•	•								3	部																							
		• 1	用 1	86	安	*	缶	σu	ŧ	. 7	* /1	v	3 .	=	ゥ													丰	許	出	胂	人		倌	越	化	学	I	蒙	林	式	<u>ج</u>	社
			サ・			pa	_	ت					•		٠,			0	. 5	部								•															
			-																																			=					
	ð	Ŋ.	()	¥	7	1	ス	ワ	ツ	2	, ,	Z ·	•	•	•	•	•		3	部								H	理	人:	并具	ŧ±	=	ı	Ш	本	. •	Æ:	_	€. 71	•	,-	
									_								_	*	=	-																							